(19)日本国特許庁(JP)

## (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平9-272726

(43)公開日 平成9年(1997)10月21日

(51) Int.Cl. <sup>8</sup> C 0 8 G 18/02	識別記号 NDL	庁内整理番号	F I 技術表示箇所 C 0 8 G 18/02 NDL
18/79	NFK		18/79 NFK
18/83	NGV		18/83 NGV
JA 18 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1			1000 1000 1000 1000 1000 1000 1000 100
the complete of the	, 5:	• .	and the line was the book of
	A Section 1		審査請求 未請求 請求項の数8 FD (全 9 頁)

特願平8-104599 Magnetic Committee of

19、15、15的名称(15斯多维) A 计同时间数 1763 电流发表 网络二糖酚酚二烯 医二氯苯 en la le vive qui la propège per Spirit à l'étable esté à l' "我,我们就说一样,我就会心想看我们要成了。""我说。"

3、1000年1月1日本本、潜水、加大海洋原建。1000年1

法国际政策 网络格雷斯 医多糖样毒素 医二氏乳腺素 医克勒克耳氏病 The Annual Control of the Control of 

(71) 出願人 000004374 『音楽』のものではいい アンド

「「一」という 日清紡績株式会社 こうざく コーラスク

東京都中央区日本橋人形町2丁目31番11号

東京都足立区西新井栄町1-18-1 日清

ショニン 紡績株式会社東京研究センター内

(72)発明者 高橋県郁夫やいごせんの原語 - - - - - - - - - -

東京都足立区西新井梁町1-18-1 日清

1900年(日新緯株式会計東京研究センター内 1901年)

- (72) 発明者 《堀江》、直史 (1) (1) (1) (1) (1)

東京都足立区西新井栄町1-18-1、日清

紡績株式会社東京研究センター内

(74)代理人 弁理士 小林 雅人 (外1名)

があって、当代 別の第四、中華**最終頁に続く** 

## (54)【発明の名称】 ポリウレタン樹脂

#### (57):【要約】:

【課題】 従来技術の問題を解消し、ポリウレタン樹脂 分子鎖内にカルボジイミド結合を積極的に導入すること により、カルボジイミド結合が分子外に脱落するごとが なく、長期にわたり安定した耐加水分解安定性を発揮す るポリウレダン樹脂を提供する。

and the say that he has a graph of the same of the same of the

【解決手段】 本発明のポリウレタン樹脂の構成は、主 ~とじて、ジオール成分と、ジイソシアネート成分とから 定法により得られるウレタン樹脂であって、前記ジイソ シアネート成分が、1種以上の未変性のジイソシアネー トと、1種以上の、1)イソシアネート基のオルト位の いずれか又は両方に少なくとも炭素が1以上の脂肪族或 いは芳香族の置換基を有するカルボジイミド変性された 芳香族ジイソシアネート、或いは、2) イソシアネート 基が結合している少なくとも片方の炭素が二又は三置換 のカルボジイミド変性された脂肪族ジイソシアネートか らなると共に、前記未変性のジイソシアネートとカルボ ジイミド変性されたジイソシアネートとのモル比が35 ~0.1:1であることを特徴とする。

医原生素 计图片数据

【特許請求の範囲】

(大) 设备 ·· 【請求項1】 主として、ジオール成分と、ジイソシア ネート成分とから定法により得られるウレタン樹脂であ って、前記ジイソシアネート成分が、1種以上の未変性 ジイソシアネートと、1種以上の、イソシアネート基の <u>オルト位のいずれか又は両方に少なくとも炭素が1以上</u> の脂肪族、脂環族或いは芳香族の置換基を有するカルボ ジイミド変性された芳香族ジイソシアネートからなると 共に、前記未変性ジイソシアネートとカルボジイミド変 性されたジイソシアネートとのモル比が35~0.1: 1であることを特徴とするポリウレタン樹脂。

【請求項名】ロイソシ系で武力基のホルト位のいずれか 又は両方に少なくとも炭素が1以上の脂肪族、脂環族或 いは芳香族の置換基を有するカルボジイミド変性された 芳香族ジイソシアネートが<u>た。2月、4世紀</u>5月トリイソプロ <u>ピルペンゼンジムソシアネートのジエチルトリレンジイ</u> ソシアネート及び3.3~-エチル - 5~ 5落実 メチル ラ46 41 ボジフェデルメタシジイジシアネートよりな る群より選ばれたジインシアネートに由来するものであ る請求項1に記載のポリウレタシ樹脂(gia na line)第(20) 【請求項3】 カルボジイミド変性されたジイソシアネ ートによるカルボジイミボ基合痕量が減少レタン樹脂 1 gに対し1×10-2~1×10-6モルである請求項はに 記載のポリウレタン樹脂調整双立気次定率

【請求項4】マカルボジイミド変性されたジイソシアネ ートは、そのカルボジイミド基数が13~20の範囲のも のである請求項1に記載のポリウレタン樹脂。

【請求項5】 主として、ジオール成分と、ジイソシア ネート成分とから定法により得られるウレタン樹脂であ って、前記ジイソシアネート成分が、1種以上の未変性 ジイソシアネートと、1種以上の、イソシアネート基が 結合している少なくとも片方の炭素が二又は三置換であ るカルボジイミド変性された脂肪族ジイソシアネートか らなると共に、前記未変性ジイソシアネートとカルボジ イミド変性されたジイソシアネートとのモル比が35~ O. 1:1であることを特徴とするポリウレタン樹脂。

【請求項6】 イソシアネート基が結合している少なく とも片方の炭素が二又は三置換であるカルボジイミド変 性された脂肪族ジイソシアネートが、4、4'ージシク ロヘキシルメタンジイソシアネート、テトラメチルキシ リレンジイソシアネート及びイソホロンジイソシアネー トよりなる群より選ばれたジイソシアネートに由来する ものである請求項5に記載のポリウレタン樹脂。

【請求項7】 カルボジイミド変性されたジイソシアネ ートによるカルボジイミド基含有量が、ウレタン樹脂 1 gに対し1×10-2~1×10-6モルである請求項5に 記載のポリウレタン樹脂。

【請求項8】 カルボジイミド変性されたジイソシアネ ートは、そのカルボジイミド基数が1~20の範囲のも のである請求項5に記載のポリウレタン樹脂。

#### 【発明の詳細な説明】 [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は新規なポリウレタン 樹脂に関するものであり、更に詳しくは、分子鎖内にカ ルボジイミド基を導入することにより、長期にわたり安 定した耐水性を示すポリウレタン樹脂に関するものであ る。 300 500,81 178 11 (1

[0002]  $\mathbb{Z} \times \mathbb{Z}$ 

18/79 【従来の技術】ポリウレタン樹脂は高い弾性を備えた樹 脂で、種々の分野において成型品、糸や塗膜として使用 されているが、一方で耐薬品性、耐熱性や耐水柱に劣 り、従ってそのような特性が必要とされる分野、例えば 自動車のエンジン周りのホースやパッキン等には使用す ることができなかった。- 水平線線 交流编制式机

【0003】又、ポリウレタン樹脂の中でも、特にポリ エステルポリオールを使用したポリエステルポリカレタ ン樹脂は、分子内にエステル結合を多く含むため、温度 が高く湿気の多い高温多湿という条件下で使用した場 合、エステル結合の加水分解による分子量の低下に伴う 強度や弾性率の劣化が問題となっている。

【0004】従来、上記のようなエステル結合の加水分 解による分子量の低下に伴う問題を、種々の添加剤をボ リウレタン樹脂に加えることにより解消することが提案 されていた。即ち、例えばエポキシ、オキサゾリンやカ ルボジイミド等をポリウレタン樹脂に加え、加水分解に より生成されるカルボキシル基をこれらによりトラップ し、使用寿命を伸ばそうというのである。

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、これら の添加剤は単に添加という態様でポリウレタン樹脂に分 散されるため、ポリウレタン樹脂の表面にブリードアウ トしてしまったり、溶剤や木イルと接水る場所で使用さ れているポリウレタン樹脂に使用した場合は、その溶剤 やオイルに前記添加剤が抽出され、溶剤やオイルの性能 の悪化及びポリウレタン樹脂の耐加水分解性の効果の減 少を起こしてしまうので、これらの添加剤の耐加水分解 効果は十分満足し得るものでない。資本 [2]平均约1 【0006】加えて、上記添加剤は通常、融点が高い粉 末状の固体であり、ポリウレタン樹脂に分散するには非 - 常に複雑な装置を用い、かなりの時間をかけなければな らないという難点もある。マトイド、のまたが、カイ 【0,007】本発明は、上記のような従来技術の問題を 解消し、ポリウレタン樹脂分子鎖内にカルボジイミド結 合を積極的に導入することにより、カルボジイミド結合 が分子外に脱落することがなく、長期にわたり安定した 耐加水分解安定性を発揮すると共に耐熱性を向上させた ポリウレタン樹脂を提供することを目的としてなされ : た。

## [0008]

【課題を解決するための手段】上記目的を達成するため

に本発明が採用したポリウレタン樹脂の構成は、主として、ジオール成分と、ジイソシアネート成分とから定法により得られるウレタン樹脂であって、前記ジイソシアネート成分が、1種以上の未変性ジイソシアネートと、1種以上の、イソシアネート基のオルト位のいずれか又は両方に少なくとも炭素が1以上の脂肪族、脂環族或いは芳香族の置換基を有するカルボジイミド変性された芳香族ジイソシアネートからなると共に、前記未変性ジイソシアネートとカルボジイミド変性されたジイソシアネートとのモル比が3.5~0:15,511であることを特徴とする。

【0009】同様に、上記目的を達成するために本発明が採用したポリウレタン樹脂の構成は、主として、ジオール成分と、ジイソシアネート成分とから定法により得られるウレタン樹脂であって、前記ジイソシアネートと、1種以上の、イソシアネート基が結合している少なくとも片方の炭素が二又は三置換であるカルボジイミド変性された脂肪族ジイソシアネートからなると共に、前記未変性ジイソシアネートとカルボジイミド変性されたジイソシアネートとのモル比が35~0 1:1であることを特徴とするものである。

14【O/O/14O]上間基とミトしゅんと、お合をせし品まり 【発明の実施の態様】以下に本発明を詳細に説明する。 『【〇〇 指1】 本発明のポリウレタン樹脂はい上述のよう に主として、ジオール成分と、ジイソシアネート成分と から定法により得られるものであり、このような構成に おける第一の成分であるジオール成分としては、従来よ りポリウレタン樹脂の製造に使用されていたものであれ ば、いずれも支障無く使用することができ、具体的に は、エチレングリコール、1、2ープロパンジオール、 1,3-プロパンジオール、1,3-ブタンジオール、 1. 4 ーブタンジオール、ネオペンチルグリコール、ペ ンタンジオール、ハキサンジオール、オクタンジオー ル、1、4ープテンジオール、ジエチレングリコール、 トリエチレングリコール、ジプロピレングリコールなど の飽和或いは不飽和の低分子グリコール類;n-ブチル グリシジルエーテル、2-エチルヘキシルグリシジルエ ーテル等のアルキルグリシジルエーテル類:パーサチィ ック酸グリシジルエステル等のモノカルボン酸グリシジ ルエステル類と、アジピン酸、フタル酸、イツフタル 酸、テレフタル酸、マレイン酸、フマル酸、こはく酸、 しゆう酸、マロン酸、グルタル酸、ピメリン酸、スペリ ン酸、アゼライン酸、セバシン酸、ダイマー酸等の二塩 基酸もしくはこれらの無水物を脱水縮合せしめて得られ るポリエステルポリオール類:環状エステル化合物を開 環重合して得られるポリエステルポリオール類等を例示 することができる。

【 O O 1 2 】又、本発明のポリウレタン樹脂は、主として上記ジオール成分とジイソシアネート成分とからなる

ことについては従来のウレタン樹脂と同様であるが、本発明のポリウレタン樹脂にあっては、これを構成する第二の成分であるジイソシアネート成分が、1種以上の未変性ジイソシアネートと、1種以上のカルボジイミド変性されたジイソシアネートからなる点に特徴がある。

【0013】尚、特開平5-302050号公報には、ポリオール、カルボジイミド変性されたジイソシアネート及び鎖延長剤等からなるウレタンベースの印刷インキが開示されているが、この公報に記載のウレタンは、イソシアネート成分としてカルボジミド変性されたジイソシアネートしか用いていないため、後述する比較例に明らかなように、弾性率が低く、一般のエラストマー用、成形材料用、人工皮革、シーリング剤やフィルム用としては満足し得る特性を有するものではない。

【0014】本発明のポリウピタン樹脂を構成する第二 の成分中の上記未変性ジイソシアネートとしては、従来 よりポリウレタン樹脂の製造に使用されていたものであ れば、いずれも支障無く使用することができ、具体的に は、1、5ーナフチレンジイソシアネート、4、4'ー ジフェニルメタンジイソシアネード、4、4'ージフェ ニルジメチルメダンジイソシアネート、4、4'ージベ ンジルジイソシアネート、ベジアルキルジフェニルメタン ジイソシアネート、1、3-フェニレンジイソシアネー ド、>1/☆4 ーフェニレンジイソシアネー:ド、→トリレンジ イソシアネート、ブタンー1、4-ジイソシアネート、 \*ペキサメチレンジイソシアネート、イソプロピレンジイ ソシアネート、ナフチレンジイソシアネート、メチレン ジイソシアネート、2、2、4ートリメチルヘキサメチ レンジイソシアネート、シクロヘキサンー 1。 4ージイ ソシアネート、キシリレンジイソシアネート、水添キシ リレンジイソシアネート、イソホロンジイソシアネー ト、リジンジイソシアネート、ジシクロヘキシルメタン -4,4'-ジイソシアネート、1,3-ビス(イソシ アネートメチル) シクロヘキサン、メチルシクロヘキサ ンジイソシアネート、mーテトラメチルキシリレンジイ ソシアネート、2、4、6-トリイソプロピルベンゼン ジイソシアネート、イソプロピリデンビス (4-シクロ ヘキシルイソシアネート)、トリジンジイソシアネート 等よりなる群より選ばれたものを例示することができ

【 O O 1 5 】 一方、本発明のポリウレタン樹脂を構成する第二の成分中の上記カルボジイミド変性されたジイソシアネートとしては、イソシアネート基のオルト位のいずれか又は両方に少なくとも炭素が1以上の脂肪族、脂環族或いは芳香族の置換基を有し、従って立体障害の大きいカルボジイミド変性された芳香族ジイソシアネートを挙げることができ、具体的には、2.4.6ートリイソプロピルベンゼンジイソシアネート、

【化1】

ジエチルトリレンジイソシアネート、 【化2】

 □ (いずれか一方或いは混合物)□及び3□3【□コエチルー □55□5【□メチルー 4、□41、□41、□ジブゴゴルメタジジイソマシアネート□11、□11 由計2□a(1)、□11、□11、□11
 □ (なんる) □ □ □11

计自然概要的 化氯甲酚 经基础的经验证据

よりなる群より選ばれたジイソシアネートに由来するものを例示することができる。

\$ 5 m 1 m 3.5 m

【0016】更に、本発明のポリウレタン樹脂を構成する第二の成分中の上記カルボジイミド変性されたジイソシアネートとしては、イソシアネート基が結合している少なくとも一方の炭素が二又は三置換であるカルボジイミド変性された脂肪族ジイソシアネートを挙げることができ、具体的には、4.4.4.一ジシクロヘキシルメタンジイソシアネート、

【化4】

7.15

テトラメチルキシリレンジイソシアネート、 【化5】

及びイソホロンジイソシアネート 【化6】

よりなる群より選ばれたジイソシアネートに由来するものを例示することができる。

UCN-(CH3)V-NUU

【0.0.1.8】止記カルボジイミド変性されたジイソシア ポートは、上記のようなジイソシアネートから、カルボ ジイミド化触媒を使用した反応により、合成することが できる。メストロト S January 1

【0019】上記カルボジイミド化触媒としては、有機リン系化合物が好適であり、特に活性の面でフォスフォレンオキシド類が好ましい。具体的には、3ーメチルー1ーフェニルー2ーフォスフォレンー1ーオキシド、3ーメチルー1ーエチルー2ーフォスフォレンー1ーオキシド、1、3ージメチルー2ーフォスフォレンー1ーオキシド、1ーエチルー2ーフォスフォレンー1ーオキシド、1ーメチルー2ーフォスフォレンー1ーオキシド、1ーメチルー2ーフォスフォレンー1ーオキシド、1ーメチルー2ーフォスフォレンー1ーオキシドのでも工業的に入手の可能な3ーメチルデューフェニルー2ーフォスフォレンー1ーオキシドが特に好ましい。

【0020】前記カルボジイミド変性されたジイソシアネートの製造は、従来より知られている方法により行うことができ、例えば、上記のようなジイソシアネートをそれに対し不活性な溶媒の存在下又は不存在下で、窒素等の不活性気体の気流下又はパブリング下、上記触媒を上記のようなジイソシアネートに対しの、1~10重量%(経済的理由を無視すれば、触媒量を増加させること

ももちろん可能である)、好ましくは 0... 5 ~ 5 重量% 加え、120~200 ℃の反応温度範囲内で加熱及び撹拌することにより、脱二酸化炭素を伴う縮合反応を進めればよい。

スペートの全点、尚、カルボジイミド化反応の速度は、ジイソシアネートの種類によって異なり、反応が早すぎると重合度の制御が困難であるため、適切な触媒量及び反応温度の範囲内で反応を進めることが好ましく、例えば、脂肪族ジイソシアネートをカルボジイミド変性する場合は、

※触媒量☆☆0. 1~1:0重量% ☆好ましくは.0.☆5 ~ 5重量

触媒量:: 0. 0.1 ~ 5 重量% 好ましくは 0. 0 5 ~ 1 重量%:

反応温度:50~180℃

という範囲をそれぞれ挙げることができる。

【QQ22】このようにして製造されたカルボジイミド変性されたジイソシアネートについては、そのカルボジイミド基の教がホー2、Q、更に好ましくは、1~1.5の範囲のものが、融点及び粘度が低く、ポリウレタン樹脂の原料への分散、混合の容易さの観点から好ましい。

【0.0.2.3】:本発明のポリウレタン樹脂を製造するには、上記ジオール成分と、1種以上の未変性ジイソシアネートとカルボジイミド変性された1種以上のジイソシアネートからなるジイソシアネート成分とを定法に従って反応させればよい。

【0024】上記のウレタン化反応は、20℃~200 ℃、好ましくは60℃~150℃の範囲で行われ、この ウレタン化反応は発熱反応であるので、厳密な温度管理 は難しいものの、反応温度が低すぎると反応が遅く時間 がかかり、高すぎると反応が速すぎで混合不良を起こ し、均一に反応させることができないばかりか、ポリウ レタン樹脂が劣化(焼けが入る)してしまう。

【0025】上記のウレタン化反応が遅い場合は、アミン類(トリエチレンジアミン等)や有機スズ類(ジブチルチンジラウレート等)等の一般的なウレタン化触媒を、ポリウレタン樹脂に対し0.001~1重量%の範囲で使用することができ、又、ジメチルホルムアミド

(DMF)、テトラヒドロフラン(THF)、メチルエ チルケトン(MEK)やトルエン等の各種溶剤を、合成 の際に 1種類以上使用することもできる。

【0026】又、ジオール成分にジイソシアネート成分を混合して反応させることによりイソシアネート基末端のプレポリマーを合成し、このプレポリマーに対しジオール成分(例えば、ブタンジオール、エチレングリコールやプロピレングリコール等)やジアミン類(例えば、エチレンジアミン、プロピレンジアミン、トリエチレン

ジアミン、ブチレンジアミンやヘキジレンジアミン等) よりなる鎖延長剤を加えたり、ジオール成分に未変性ジ イソシアネートを混合して反応させることにより水酸基 末端のプレポリマーを合成し、このプレポリマーに対し カルボジイミド変性されたジイソシアネートを加えた り、更には、ジオール成分に未変性ジイソシアネートを 混合しで反応させることにより水酸基末端のプレポリマーを合成し、このプレポリマーに対しカルボジイミド変性されたジイソシアネートを加えて反応させた後、鎖延 長剤を加えたりしてもよい。 て 2000年 1000年 100

【〇〇27】更に、ジオール成分にカルボジイミド変性 ざれたジイソシアネートを混合して反応させることによ り水酸基末端のプレポリマーを合成じ、このプレポリマ 、一に対し未変性ジイソジアネートを加えて反応させた り、ジオール成分にカルボジイミド変性されたジイソシ アネートを混合して反応させることにより水酸基末端の プレポリマーを合成し、近のプレポリマーに対し未変性 ジイソジアネートを加えて反応さぜることによりイソシ アネート基末端のプレポリマーを合成し続このプレポリ マーに対し鎖延長剤を加えたり、ジオール成分とカルボ ジイミド変性されたジイソシアネート、及び、ジオール 成分と未変性ジイソシアネーにから、水酸基末端のプレ ポリマー及びイソシアネート基末端のプレポリマーを合 成し、これらのプレポリマーを混合したり、更には、ジ オール成分とカルボジイミド変性されたジイソシアネー ト、及び、ジオール成分と未変性ジイソシアネートか ら、水酸基末端のプレポリマー及びイソシアネート基末 端のプレポリマーを合成し、これらのプレポリマーを混 合した後、鎖延長剤を加えたりしてもよい。は続きている

【0028】尚、カルボジイミド変性イソシアネート又はイソシアネート基末端のプレポリマーに対し、公知のイソシアネートブロック剤、例えばフェノール、キシレノール等のフェノール類、メタノール、エタノール、イソプロパノール、シクロヘキシルアルコール等の計算、アミン、アミド類、イミド類、モーカプロラクタム類、ジエチルマロネート、エチルアセトをのラクタム類、ジエチルマロネート、エチルアセトをある。と、水酸基末端のプレポリマー及び鎖延長剤(二官能以上のアルコールやアミン)と混合し、加熱によりイソシアネートを再生させ、水酸基との反応によりウレタンを合成する方法も可能である。

【002.9】又、上記反応において、、カルボジイミド 化触媒も同時にウレタン化反応の系内にその適量を加 え、系内に残存するイソシアネートの一部をカルボジイ ミド基に変換させることにより、カルボジイミド結合を ポリウレタン樹脂の分子鎖内に導入することも可能であ る。

【 O O 3 O 】上記反応におけるカルボジイミド化触媒の 量は、反応する原料のイソシアネート基濃度と、ウレタ 【0031】上記のように製造される本発明のポリウレタン樹脂における未変性ジイソシアネートとカルボジイミド変性されたジイソシアネートとのモル比としては、35~0.1:1、更に好ましくは、10~01:55:1 という範囲を例示することができ、この範囲からはずれ、未変性ジイソシアネートが多い場合は耐加水分解安定性が低下し、又、逆に未変性ジイソシアネートが少ない場合は高弾性のポリウレタン樹脂を得ることができない。

【0032】又、本発明のポリウレタン樹脂におけるカルボジイミド変性された」種以上のジイソシアネテトによるカルボジイミド基の含有量としては設ポリウレタン樹脂1.gに対し1×10-2~1×10-5モルという範囲を挙げることができ、カルボジイミド変性された。1種以上のジイソシアネテトによるカルボジイミド基の含有量がこの範囲を下回る場合は設耐加水分解安定性が低下し、逆に上回る場合は設ポリウレタン樹脂の弾性率が低下しすぎて、良好なポリウレタン樹脂を得ることができない。

【0.0.3/3] 望得られた本発明のポリウレダジ樹脂の分子量としては、5.0.00~2.0.0 0、0.0.0 0、インデックス (NCO/OH) としては、0.28~10、5、更に好ましくは1.0~13.11という範囲をそれぞれ例示することができる。 インド・ログ ボール・ボー (A.3.)

【0034】本発明のポリウレタン樹脂は、溶媒を使用しない場合は常温で固体のものとして得られるので、溶媒に溶解して溶液として使用するか、粉砕して粉末とし

【OO35】間、上記本発明のポリウレダン樹脂の製造時に、従来公知の酸化防止剤、紫外線吸収剤や光安定剤等の添加剤を加えてもなんら問題はない。 【OO36】

【実施例】以下に本発明を実施例により更に詳細に説明 する。

【0037】 <カルボジイミド変性ジイソシアネートの 合成> 単党日ミトラヨ トスティー オスス 、一日海道と

く合成例 1 > 冷却管を備えた 5 0 0 m I セパラブルフラスコに、4、4、4、ビジシクロペキシルメタンジイソシアネートを2 0 0 g、3 ーメチルー1ーフェニルー2 ピフォスフォレンー1ーオキシドを Tig 加え、メガニカルスターラーで撹拌しながら、窒素気流下、185℃で3時間加熱し、平均分子量 480、平均重合度 n = 1のカルボジイミド変性ジイソシアネードを得た。 【0038】 く合成例 2 万至36 > 反応時間及びイソシアネードを変更し、合成例 1と同様の操作を行うことにより、表1に示すガルボジイミド変性ジイソジアネートを得た。尚、合成例 19~36においては、触媒量を0、3%とした。

合成例	ジイソシアネート	平均重合度	合成例	ジイソシアネート	平均重合度	合成例	ジイソシアネート	平均重合度	
	- À. ĤŴĎ¹ ≟∰	5张月4	t 1:30	TMXDI	(1:5)	2.5	OE-TDI	0.21 j	:
<u>.</u> 2 .	, CHMDI	·, ·3~ 4	1,4,-	· · · TMXDI i	9.5 <b>8</b> ,347	. 26	$\mathbb{E} = \mathbf{T} \mathbf{D}_{i} \mathbf{I}_{i} \oplus \mathbb{E}_{i}$	1, 17, <b>3</b> , 17,	· .
, <b>3</b>	нмрі	. 6	15	TMXDI,	. 5	. 27,	E-TDI	5	
4	HMD 1	7	16	TMXDI	7	2.8	E-TDI	7,	l.
5	HMD1	10	17	TMXDI	10	29	E-TDT	10	
· 6 ·	THMD I	11.55	18	I GXMT	1.5	30	E-TDI	1.2	٠.
37 C	IPDI	J. 13 F. N.	1 9	∵E,∉M−MD I	1 ;	. 3 1	T,I,D(I; 1),5	进行1次值	<b>σ</b>
8	I PD I	ր : <b>8</b> ։ ։	\ <b>2</b> 0 , \	E, M-MDI	.8	3.2	AN TIPING	na (3 ( a	111 11
Θ	IPDI		, 2,1	E, M-MDI	<b>. 5</b>	3.3	TIDI.		1 56
10	"", I bp i"	7	2 2	E, M-MDI	7	34	TIDI	7	
11-157	1 See I P De I (1986)	10 4	23	E, M-MDI	1.0	3 5	grate L I.D.I , see .	1'0	£ 47 .
12	. IPDI	15	24	E, M-MDI	1.5	36'	プロ <b>TID</b> Tideは	1 5	Carr
7			35	: . · ·	1	<u>.</u>	4	t 15 22 3 15	•

尚、表 1 中のジイソシアネートは以下の通りである。 HMD I :: 4: 4' -ジシクロペキシルメタンジイソシアネート IPD I: イソホロンジイソシアネート TMX D I: テトラメチルキシリレンジイソシアネート E. M-MD I: 3、3' -エチルー5、5' -メチルー4、4' -ジフェニルメタンジイソシアネート

-4. 4' -ジフェニルメタンジイソシアネート E-TDI: ジエチルトリレンジイソシアネート TIDI: 2. 4. 6-トリイソプロピルベンゼンジイ ソシアネート

【0040】〈実施例1A乃至36B〉 〈ポリウレタン樹脂の合成〉アジピン酸/エチレングリコール/プロピレングリコールからなる平均分子量2113のポリエステルポリオール2113gに、4,4'ージフェニルメタンジイソシアネートと、合成例1乃至36で合成したカルボジイミド変性ジイソシアネートを表2乃至表4の組成で加え、80℃で5時間反応させることによりプレポリマーを得た。得られたプレポリマー とブタンジオール200gを熔融押出反応機を用いて反応させ、最終温度185℃で押出したウレタンを、厚さ250μmのTダイを使用してフィルム状に押出し、巻

き取り装置で巻取った。 【OO41】 【表2】

実施例	ジイソシアネート	A-	: В	C	D	Е
	MDI	821	721	596	423	3 4 6
1	合成例1	4 8	240	480	8 1 2	960
2	合成例2	92	4 5 8	916	1550	
3.2	合成例3.	1.3.5	676	1352	2288	
4 (	<b>合成例4</b>	2.7.9 -	8 9 4	1.7.8.8		- 1925-2011
5	合成例 5	244	1.22.1	2 4-4 2		
6::	- 合成例6	. 2.3.5 3	- 1766-			
1.7	合成例7	4.4	- 2 2 2 -	- 444-	7.51	888
i 8			- 422	8-4-4	1 4 2 8 -	1 6 8 8
9	合成例 9	1.24	· 6· 2-2 ·	11244		
1 0	合成例 1.0 %	1-6-4	822	-1.644		
1,1	合成例 1.1	2 4 4	- 1122-	2.2.4.4		
1.2	合成例:12	2 2 4	1-622-			
	38 50	70 6		- [53]	3 5 6 1	1 1

【表3】

property species	4		T 1	!	see a grant of	
実施例.	ジインシアネート		B		D	E
101	MD.I	8 2-1	7-2-1	5-9-6-	- 4.2.3	3-4-6
1_3	× 合成例 13	<b>→ 40</b>	2.0.0-	4-0.0	6 7.7	8-0-0
1.4			-3 7 9 -	7:5.7	1281	····1-5-1-4
1.5	合成例 1.5	1111 -	-557	- 1 1 1 1 3	<del>-</del>	
1.6	合成例 1.6.	1.4.7.	-7.35	1-4 7-0		
1.7	合成例1.7	1.2.0.1	1003	2 0 0 5		
18	合成例 18	290	1448			, <b></b> -
J.1 9 15	合成例 1-9	<b>売い7.5</b> いん	♦ 374	748	1266	1496
3120*	合成例 2-0	व्य <b>ः1:4:5</b> ज्ञ	35 7 2 6 to	1.4/5.2	\$\\ <b>\</b> \\\	
2.1-	合成例 2 1	21,6	21078 <sub>1</sub>	· je eje <del>j</del> e.	:	
22,	合成例 2 2	286	1430			,
2 3	合成例 2 3	392				
2 4	合成例 2 4	568	·		<u> </u>	

【表 4 】

. .

<u>ichthr</u>	1 N 1 N 1 H 1 H 1 H 1 H 1 H 1 H 1 H 1 H	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	1004.011 現7	10 347. W		医生产性乳腺 医龈丛
実施例	ジイソシアネート	A <sup>-</sup>	<b>B</b> 5. (-	C	<b>D</b> 33.	E .
1000	MD I	821	7 2 1	596	4 2 3	346
- 2·5 ···	一合成例 2 5	4 2	210,	420	7711	840;
26-	合成例 2 5	,::,: 8 0 : ;	398;	796	1347	1·5·9 2 <del>-</del> -
2 7	合成例 2.7	177	586 -	1 1 7 2		
28	合成例28	155	7.7.4	1 5 4 8		
29	合成例 2 9	2 1 1	105_6_	2 1 1 2		
3 0	合成例30	<sup>1 (3</sup> 3 0 5	1-5 2 65 0			
5 <b>3 1</b> 5	<b>合成例31</b>	5.3	2 6 6 <sup>0</sup>	532	900 1	11064
. 3 2 t.	合成例32	: AT 1 0 2	_ / 5 1 0 h /	i 1 0 2 0 i	1725	
3.3	合成例33	151	754	1508	- Vi - 12 (88)	**************
. 3 4	合成例 3.4	200	. 998	1996		
3 5	<b>合成例35</b>	273	1364			
3 6	合成例 3 6	3 9 5	1974			

【0042】尚、表2乃至表4中のMDIは、4,4'ージフェニルメタンジイソシアネートを表しており、例えば実施例1Aは、表2のAの列に従い、4,4'ージフェニルメタンジイソシアネート821gと、合成例1のカルボジイミド変性ジイソシアネート48gとを使用したことを示している。

【0043】<比較例1>アジピン酸/エチレングリコール/プロピレングリコールからなる平均分子量211 3のポリエステルポリオール2113gに、4,4'ージフェニルメタンジイソシアネート846gを加え、80℃で5時間反応させることによりプレポリマーを得た。得られたプレポリマーとブタンジオール200gを 熔融押出反応機を用いて反応させ、最終温度185℃で押出したウレタンを、厚さ250μmのTダイを使用してフィルム状に押出し、巻き取り装置で巻取った。

【0044】<加水分解試験>実施例1A乃至36B及 び比較例1で得られたウレタンフィルムをダンベル状に 打ち抜いて試験片とし。この試験片を9.5℃の水中に浸

漬し、15日目に取出して引張強度保持率(%)を測定した。結果を以下の表5に示す。尚、比較例1のウレタンフィルムは破壊した。

【0045】

		T: -	<del>- ' '</del>				1		;	er tropas	.•	٠,
	実施例	- A-	B		- Dr	E	実施例 -	, ~A"	"B"	С	D	E
	. 1	5 8-	-6'0	6-3	.70	7.5.	. 19-	3 6	4 2	4.5	4 9	56
	2-	- 5.9	-6 2	-6-5	7.3	7.7	20	3.9	44	4.8		· ; ; -
	3	6 2	6.7	6 9	7 2		21	4 3	47		:===	~~~;·
	4	6.5	6.8	-7·0·	;		2 2	47	5 0			
٠	5	6 8~	-72	~7.5			2 3	5 2	] p	. =	<del>*******</del> **	
		72	-7 4-	_			24	5.9	7			
١	7	43	47	5 2	6.0	6.3	2.5	40	44	46	4.9	5 2
-	8 <b>l</b>	4 5	49	5 4	6 2	6,8	2.6	43	47	49	5 4	5 7
Į	9	-5.2-	-49	5.6	·	<u></u>	2.7	47	5 0	5 6		
	10-	6 0-	~6 2·	- 6-4-	1		2'8	5 2	5 4	62		
L	11	62	5.5	67	_	_	2 9	56	58	65		
[		-6-5	-6.8-		· = ·;		3:0	5 9		<u> </u>	<u>. F (; </u>	( <del>100</del>
L	1-3-	7-2	-7.4	7.8	8 0	8 2	3,1	6.0	62	6.5	6 4	70
-[	1-4	7-2	-7-5	-8 o	8 3	8 5	3.2	6.3	64	6.7	68	===
Į	1 5	-7.4	7-7.	8.2			3/3	65	6 7	6 9	-0.0	*****
		76	-79	8.6			3 4	6.9	7.0	7.2		
Ï		79	8-0-	8 6			3 5	7.2	7 4	e d uner liste :		<del></del> .
Ī	1.8	8-2	-8 5		**==**		. ,		7 9	. , ,≥ ·	<b>₹</b> ₩	-,,
. •			1.	7	7		- 33	`	1 3 1		<u> </u>	
			:			٠ څ		14		1. 图图	أسانين	<u> 8</u> 3.

【0046】<比較例2乃至10> <ポリウレタン樹脂の合成>アジピン酸/エチレングリコール/プロピレングリコールからなる平均分子量21 13のポリエステルポリオール2113gに、カルボジ

13のポリエステルポリオール2113gに、カルボジイミド変性ジイソシアネートを表6の組成で加え、80 ℃で5時間反応させることによりプレポリマーを得た。 得られたプレポリマーとブタンジオール200gを熔融 押出反応機を用いて反応させ、最終温度185℃でウレタンを押出したが、弾性が低く、エダイを使用してフィルム状に押出すことができなかった。

【0047】

比較例	ジイソシアネート	平均重合度	添加量	比較例	ジイソシアネート	平均重合度	添加量
2	HMDI	3 🔾	3100	11	TIDI	3	4914
3	НЙДІ	,5 ∺∴′	4 5 7 5	12	TIDI	5	7.296
<b>4</b> .	HMD I	10	8 2 6 4"	13	TIDI	1 0	1 3 2 5 2
5 5	IPD1	3	2 5 6 2	1-4	E, M-MDI	3	2694
<b>∤-6</b>	I PD I	- 5	8.7 6.6	1 5	E; M-MDI	- ,5-	3966
<b>,</b> 7	IPDI	10	, 6 7 8 5,	16	E, M-MDI	1.0	7147
8	TMXDI	3	2856	-1.7	EUTDI	:3	3.4.5.2
: 9 :	TMXDI	. 5 g =	4 2 1 0 is	ð 1 8	E-TD I	£ <b>%5.</b> %	5103
10	TMXDI	10 (	7594	19	E-TDI	1.0	9232

[0048]

【発明の効果】以上のように、本発明は、分子鎖内にカルボジイミド基を導入することにより、長期にわたり安

: .

定した耐水性を示すポリウレタン樹脂を提供するもので

ある.



フロントページの続き

(72) 発明者 山根 武 東京都足立区西新井栄町 1 - 18-1 日清 紡績株式会社東京研究センター内